DANAZOL COMPOSITION

Publication number: JP2282330
Publication date: 1990-11-19

Inventor:

YAZAKI TAKASHI; KURIHARA HIDEHARU; GOTO

YUKIO; HASHIMOTO AKIO

Applicant:

TOKYO TANABE CO

Classification:
- international:

A61K31/58; A61K47/14; A61P13/02; A61P15/00;

A61K31/58; A61K47/14; A61P13/00; A61P15/00;

(IPC1-7): A61K31/58; A61K47/14

- European:

Application number: JP19890103435 19890425 Priority number(s): JP19890103435 19890425

Report a data error here

Abstract of JP2282330

PURPOSE:To obtain the title composition for preparations, excellent in stability and with reduced toxicity and markedly reduced dose needed due to its enhanced releasability and improved bioavailability by surface treatment of fine crystals of danazol with a surfactant. CONSTITUTION:(A) 1 pt.wt. of danazol (17alpha-pregna-2,4-diene-20-ino[2,3-d]isoxazol-17-ol) useful as a therapeutic agent for endometriosis, (B) 0.0005-1 (pref. 0.01-0.5) pt.wt. of a surfactant >=12 in HLB value (e.g. polyglycerin fatty acid ester, polyoxyethylene alkyl ether) and (C) 0-50 (pref. 0-20) pts.wt. of a holding carrier (e.g. cellulose derivative, saccharide) are dissolved or suspended in water or an aqueous medium followed by spray drying, thus obtaining the objective composition. Said danazol to be used is in the form of fine particles <=3 (esp. <=1)mum in size.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-282330

®Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)11月19日

A 61 K 31/58 47/14 ACV E 7375-4 C 7624-4 C

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全4頁)

60発明の名称

ダナゾール組成物

②特 願 平1-103435

20出 願 平1(1989)4月25日

@発明者 矢 崎

高 東京都北区赤羽北2丁目33番3号 東京田辺製薬株式会社

研究開発本部内

⑩発明者 栗原 秀晴

東京都北区赤羽北2丁目33番3号 東京田辺製薬株式会社

研究開発本部内

@発明者後藤幸雄

東京都北区赤羽北2丁目33番3号 東京田辺製薬株式会社

研究開発本部内

⑩発 明 者 楯 本 晃 雄

東京都北区赤羽北2丁目33番3号 東京田辺製薬株式会社

研究開発本部内

勿出 願 人 東京田辺製薬株式会社

東京都中央区日本橋本町2丁目2番6号

四代 理 人 弁理士 松山 直行

明細書

- 発明の名称
 ダナゾール組成物
- 2. 特許請求の範囲
- (1) ダナゾール微細結晶と界面活性剤とからなる ダナゾール組成物
- (2) ダナゾール微細結晶、界面活性剤および保持 担体とからなるダナゾール組成物
- 3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は子宮内膜症治療剤として有用なダナゾール(化学名:17αープレグナー2、4ージエンー20ーイノ【2、3ーd】イソキサゾールー17ーオール)の生物学的利用率を向上させたダナゾール組成物に関する。

従来の技術

特開昭 61-1613号公報にはダナゾールの経口用 薬剤組成物が記載されているが、この技術はダナ ゾールを水溶性高分子などの胃液に可溶な物質中 に含有させるものであり、この技術によりダナソールの生物学的利用率は 1.91 倍増強されたと記載されている。

ダナゾールの水に対する親水性を高めかつ生物学的利用率を向上させるために、微細化したダナゲールを用い、必要に応じて保持担体を加えて、 界面活性剤により表面処理を施すことは従来知られていない。

発明が解決しようとする課題

ダナソールの水に対する溶解度は25℃で 0.05 ルグにであり、水に極めて難溶性の薬物である。 難溶性薬物を生体の消化管から吸収させる場合の、 での吸収率は溶解速度が律速となるのが一般的である。溶解速度を上げるためには親水性を増すである。ダナソールは水低量である。が、の乗物であるの手段であるために高用量投与によるの、 中濃度を高め臨床効果を上げるために高用量ととの薬物で高め臨床効果を上げるために高用量ととなる。 中濃度を高め臨床効果を上げるために高量とと、 明される副作用もわずかながら報告されていまった。 でのような背景から投与量を減らし、副作用を軽 滅することができる吸収率の高いダナゾール製剤、 すなわち親水性の製剤が望まれている。

課題を解決するための手段

本発明者らは消化管からの吸収率の高い、親水性のダナゾール製剤を得るため研究した結果、微細化したダナゾールを用い、必要に応じて保持担体を加えて、界面活性剤により表面処理を施すことにより、生物学的利用率の向上と安定性に優れた効果が得られることを見い出し本発明を完成した。

本発明のダナソール組成物は、 3 m以下、好ましくは 1 m以下に微細化したダナソール 1 重量部、界面活性剤としてHL 8 12以上のものを選択して、その 0.0005 ~ 1 重量部、好ましくは 0.01 ~ 0.5 重量部、保持担体 0~50重量部、好ましくは 0~20重量部を取り、水または水性媒体に溶解または懸濁した後、噴霧乾燥して得られる。

本発明で用いる界面活性剤としては、デカグリ セリルモノラウレート、デカグリセリルモノミリ ステート等のポリグリセリン脂肪酸エステル、ポ

- 3 -

て使用することができる。

本発明のダナゾール組成物は、適当な噴霧および乾燥機能を備えた装置を用いて製造することができる。

本発明のダナソール組成物は、散剤の形で、必要に応じて賦形剤、結合剤、崩壊剤、滑沢剤等の 添加剤を加えて細粒剤、顆粒剤、錠剤、カプセル 剤の形で使用できる。

実施例1

水10ℓにショ糖ステアリン酸エステル 0.5gおよび乳糖50gを溶解し、この溶液を 5℃以下に冷加し、この溶液に、予めダナゾール 5gをエタノール 250mlに溶解した溶液を攪拌下徐々に注加してダナゾールの微細結晶を析出させた。この懸濁液をスプレードライヤーで噴霧乾燥してダナゾール組成物を得た。

実施例2

実施例3

乳糖50gに代えて乳糖15gを用いた外は、実施 例1と同様に操作してダナゾール組成物を得た。 リオキシエチレンソルビタン形がといった。いれて、ボチチレンソルビタン脂ができる。というできる。というできる。というできる。

本発明で用いる保持担体としては、結晶セルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ヒドロキシプロピルセルロース等のセルロースおよびその誘導体、トウモロコシデンプン、バレイショデンプンおよびそいによりないでは、ショ糖、ブドウ糖等の糖類が生けられ、これらの一種または二種以上組み合わせ

- 4 -

乳糖50gに代えて乳糖 5gを用いた外は、実施 例1と同様に操作してダナゾール組成物を得た。

実施例4

水10 ℓ にショ糖ステアリン酸エステル 0.5 g を溶解し、この溶液を 5 C 以下に冷却し、この溶液 に、予めダナゾール 5 g をエタノール 250mlに溶解した溶液を攪拌下徐々に注加してダナゾールの 微細結晶を析出させた。この懸濁液をスプレードライヤーで噴霧乾燥してダナゾール組成物を得た。

実施例5

乳糖50gに代えてα化デンプン50gを用いた外は、実施例1と同様に操作してダナゾール組成物を得た。

実施例6

乳糖50gに代えてトウモロコシデンプン50gを 用いた外は、実施例1と同様に操作してダナゾー ル組成物を得た。

実施例7

水 200mlにショ糖ステアリン酸エステル 3gを

溶解し、この溶液に、 1km以下のダナゾール30g を加え、均一に分散させた。この懸濁液をスプレードライヤーで噴霧乾燥してダナゾール組成物を 得た。

実施例8

水 200mlにショ糖ステアリン酸エステル 3g および乳糖30gを溶解し、この溶液に、 1mm以下のダナゾール30gを加え、均一に分散させた。この 懸濁液をスプレードライヤーで噴霧乾燥してダナ ゾール組成物を得た。

発明の効果

1. 安定性

[試験方法]

実施例1~8と同様な操作で得られたダナゾール組成物(以下、実施例1~8の組成物という。)を気密容器に入れ、50℃ 1箇月保存し、外観の変化および分解物の有無を試験した。外観の変化は肉眼により観察し、分解物の有無は薄層クロマトグラフ法により試験した。

[試験結果]

- 7 -

			(%)特用與		
2 1 1 2 1			(4) 顕宙形態		
	ဇ	9	6	12	15
市飯品	45.1	63.5	72.3	78.3	81.4
実施例1の組成物	99.1	99.7	99.7	99.7	99.7
実施例4の組成物	99.7	100.5	99.7	93.8	99.9
実施例7の組成物	87.4	99.5	103.9	104.5	104.1

実施例1~8の組成物は全て白色の粉末であり、保存2週間後および 1箇月後に観察したところ、外観の変化は全く認められなかった。また、実施例1~8の組成物を保存開始時、2週間後および1箇月後に試験したところ、分解物は全く認められなかった。

2. 溶出試験

[試験方法]

実施例1、4 および7 の組成物および市販ダナソールカプセル剤(以下ダナソール市販品という:ダナゾール 100mg含有)の内容物につき、試験液として 0.5%ラウリル硫酸ナトリウムを含有した 0.1 N 塩酸溶液 900mlを用い、日本薬局方溶出試験法のパドル法により、毎分 100回転の条件で試験した。溶出液を 0.45 μのメンプランフィルターで滤過後、滤液をエタノールで10倍に希釈し、溶液中のダナゾール濃度を吸光度法により測定し、溶出率を求めた。

[試験結果]

結果を表1に示す。

- 8 -

表1から明らかな様に、市販品はダナゾールの 溶出速度が遅く、3分後において45%程度である のに対し、実施例1、4および7の組成物はすで に、90~100%溶出しており、実施例1、4およ び7の組成物の溶出性が著しく優れていることが 確認された。

3. 生物学的利用率

「試験方法]

下記処方により錠剤およびカブセル剤を製造して試料とし、これらと市販品との生物学的利用率の比較検定をビーグル犬(体重12~14.5kg) 5~6頭を用い、1週間の体薬期間をおいて行った。投与前16時間絶食させ、試料または市販品を水40㎡と共に経口投与し(ダナゾール50または 100mg相当量)、投与15分、30分、1時間、1時間30分、2時間、4時間、6時間、8時間後に採血し、前処理した後、血漿中のダナゾール量をHPLC法により測定した。

試料 1 (1カプセル中ダナゾール 100mg含有) 実施例 1 の組成物 1部

試料2 (1錠中ダナゾール50mg含有) 45.6部 実施例2の組成物 49.0部 乳糖 架橋カルポキシメチル セルロースナトリウム 4.4部 ステアリン酸マグネシウム 1.0部 試料3 (1錠中ダナゾール50mg含有) 58.3部 実施例3の組成物 31.2部 結晶セルロース 低置換度ヒドロキシプロピル 5.0部 セルロース 架橋カルボキシメチル セルロースナトリウム 5.0部 0.5部 ステアリン酸マグネシウム 試料4 (1錠中ダナゾール50mg含有) 31.07 部 実施例7の組成物 62.29 部 乳糖 架橋カルボキシメチル セルロースナトリウム 5.65 部 0.99 部

11

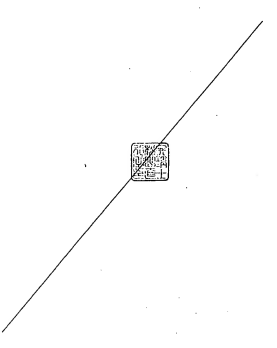
区村	投与廊	Tmax	Caax	AUC
	(BB)	(hr)	(ng/#!)	(ng · hr/mi)
## ## ## ##	100	1.2	98	252
12	100	1.2	738	1860
試職 2	100	8.0	368	956
斯	20	1.4	322	816
五百 4	100	8.0	272	570

ステアリン酸マグネシウム

Twax:最高血漿中強度に強するまでの時間 Cmax:最高血漿中變度 AUC:血漿中變度曲線下の回線 张

[試験結果]

結果を表2に示す。



- 12

表2から明らかなように、本発明の組成物を用 いて製造した錠剤またはカブセル剤は市販品より も吸収速度が速く、Cmaxも 3~ 9倍を示し、生物 学的利用率が優れていることが確認された。

上記の通り、本発明のダナゾール組成物は安定 性が優れ、且つ、従来技術では予想し得ない溶出 性の向上と生物学的利用率の改善をもたらし、投 与量の大幅な減少、毒性の軽減が可能な、有用な 製剤用組成物である。

> 出願人 東京田辺製薬株式会社 代理人 松山直行